

Souhrn rozhodnutí Evropské komise týkajících se povolení k uvedení na trh za účelem použití a/nebo k použití látek uvedených v příloze XIV nařízení Evropského parlamentu a Rady (ES) č. 1907/2006 o registraci, hodnocení, povolování a omezování chemických látek

(Zveřejněno podle čl. 64 odst. 9 nařízení (ES) č. 1907/2006 ⁽¹⁾)

(Text s významem pro EHP)

(2021/C 463/15)

Rozhodnutí o udělení povolení

Odkaz na rozhodnutí ⁽¹⁾	Datum rozhodnutí	Název látky	Držitelé povolení	Číslo povolení	Povolené použití	Datum uplynutí období přezkumu	Odůvodnění rozhodnutí
C(2021) 7877	9. listopadu 2021	4-(1,1,3,3-tetramethylbutyl)fenol, ethoxylovaný (4-tert-OPnEO) číslo ES: –, číslo CAS: –	Boehringer Ingelheim Pharma GmbH & Co. KG, Binger Strasse 173, 55216, Ingelheim am Rhein, Německo;	REACH/21/7/0	V promývacím pufru k čištění biologických farmakologicky účinných látek (API) při výrobě palivizumabu a moxetumomabu pasudotoxu-tdfk	4. ledna 2033	V souladu s čl. 60 odst. 4 nařízení (ES) č. 1907/2006 socioekonomické přínosy převažují nad riziky pro lidské zdraví a životní prostředí plynoucími z použití látky a nejsou k dispozici žádné vhodné alternativní látky nebo technologie.
			Boehringer Ingelheim RCV GmbH & Co KG, Dr.-Boehringer-Gasse 5-11, 1121 Vídeň, Rakousko.	REACH/21/7/1			

⁽¹⁾ Rozhodnutí je dostupné na těchto internetových stránkách Evropské komise: Authorisation (europa.eu)

⁽¹⁾ Úř. věst. L 396, 30.12.2006, s. 1.